EUROPEAN PATENT OFFICE

Patent Abstracts of Japan

PUBLICATION NUMBER

58095344

PUBLICATION DATE

06-06-83

APPLICATION DATE

16-11-81

APPLICATION NUMBER

56183461

APPLICANT: KONISHIROKU PHOTO IND CO LTD;

INVENTOR:

SASAKI TAKASHI;

INT.CL.

G03C 7/30 G03C 1/42 G03C 5/30 //

C07C125/065 C07C143/74

C07C147/10 C07C149/46 C07D295/12

TITLE

FORMING AND PROCESSING

METHOD FOR IMAGE

ABSTRACT :

PURPOSE: To improve a coloring property considerably and to permit continuous processing by subjecting a photosensitive material contg. the precursor of a specific urethane bond type color developing agent and a nondiffusing coupler to an activator treatment.

CONSTITUTION: A silver halide color photosensitive material contg. both of the precursor of the urethane bond type color developing agent expressed by the formula[A is OH, -N(R_5 , R_6), R_5 , R_6 are $C_{1\sim4}$ alkyl, R_5 and R_6 may form 5~7- membered satd. heterocyclic rings contg. nitrogen by bonding to each other, R₁~R₄ are H, halogen, C₁₋₂ alkyl, Y is C₁₋₆ alkyl, aryl and may have substituents, substituents are CN, NO₂, COOH, etc.]and a nondiffusing coupler is manufactured. After said material is exposed with pictures, an alkaline activator is acted thereupon so that the reaction for color development is completed before the precursor or the decomposed matter thereof flows out from the photosensitive material. Thus the high-density dye pictures are obtained continuously with good efficiency.

COPYRIGHT: (C)1983,JPO&Japio

THIS PAGE BLANK (USPTO)

⑲ 日本国特許庁 (JP)

①特許出願公開

⑫ 公開特許公報(A)

昭58—95344

€Int. Cl.3	識別記号	庁内整理番号	砂公開 昭和58年(1983)6月6日
G 03 C 7/30		7124—2H	0.10.0 1.2,,210.7 (1.10.7 1.7, 1.0.2
1/42		7124—2H	発明の数 1
5/30		7124—2H	審査請求 未請求
# C 07 C 125/065		7142—4 H	
143/74		7162—4 H	
147/10		7162—4 H	
149/46		7162—4H	
C 07 D 295/12		6917—4 C	(全 1 1 頁)

砂画像形成処理方法

②特 願 昭56-183461

9出 願 昭56(1981)11月16日

⑩発 明 者 岩垣賢

日野市さくら町1番地小西六写

真工業株式会社内

⑫発 明 者 金子豊

日野市さくら町1番地小西六写

真工業株式会社内

⑫発 明 者 佐々木喬

日野市さくら町1番地小西六写

真工業株式会社内

⑪出 願 人 小西六写真工業株式会社

東京都新宿区西新宿1丁目26番

2号

邳代 理 人 桑原義美

1. 発明の名称

画像形成 処理方法

2. 特許詡求の範囲

(1) 芳香族第一級アミン発色現像主架の一級アミノ港をウレタン遊に変換したウレタン結合型発色現像主架削監体および非拡散性カブラーを内置したハロゲン化鉄カラー写真感光材料を像で離れた後、アルカリアクチベーターを作用させ、該材助感体もしくはその分解物が、実質的に該感光材料から流出する前に発色現像反応を完了させることを特徴とする画像形成処理方法。

(2) 前記、ウレタン結合型発色現像主薬前駅体が下記一般式で示される特許請求範囲第一項記載の画像形成処理方法。

一般式

$$A \xrightarrow{R_1} \begin{array}{c} R_2 \\ H \\ 0 \\ N - C - O - Y \end{array}$$

〔式中、 A はヒドロキシ基あるいは Res N - 基 (但 し Bo . Re はそれぞれ炭素原子数 1 ~ 4 のアルキ ル若を示し、 Rg と Rg は 互い に結合して 5 ~ 7 員 環の含窒素絶和へテロ 瑕を形成してもよい)を示 し、 Rg , Rg , Rg かよび Rgはそれぞれ水素原子、ハ ログン原子、 炭素原子数 1 ~ 2 のアルキル基を示 し、 Y は 炭素原子数 1 ~ 6 のアルキル基、アリー ル 表を示す。)

3. 発明の詳細な説明

本発明は、アルカリ加水分解型発色塊像主薬前駆体を内蔵したハロゲン化銀カラー写真感光材料 (以下単に感光材料と称す。)の簡像形成処理方法に関するものである。

通常の感光材料は芳香族第一級アミン発色現像 王姨の酸化体と反応してアンメチン色素やインド アニリン色素を形成しりるよりなカブラーを含ん でかり、芳香族第一級アミン発色現像主薬を含む アルカリ性の発色現像液で処理されることによつ て色器画像を得るものである。

一方、牙脊筋第一級アミン発色現像主張または その前駆体をカブラーとともに感光材料中に内蔵 すれば、発色現像は基本的にはアルカリ水器液(

- 2 -

特開昭58-95344(2)

フルカリアクチベーター) で処理することができるo

この方式の長所としては、まず第一に、発色現 像を高 pH のアルカリアクチペーターで行たりこと が可能になり、従来、芳香族第一級アミン発色現 像主英の不安定性のために行なわれてきた pH 10~ 11 程度の発色現像処理にくらべて現像時間を大巾 に短縮できるとと、第2に、感光材料中のハロゲ ン化銀やカプラーに対して必要かつ最少量の芳香 族第一級アミン発色現像主薬を直接供給できるの で無駄がなく、また処理後に感光材料中に残存す る横を少なくすることができ、形成された色素画 像の長期間にわたる安定性を向上させることがで きること、第3に、発色現像が芳香族第一級アミ ン発色現像主薬を含まないアルカリアクチベータ ーで行なわれるため、廃液処理の負担が大巾に軽 戚され、現像所での取扱い、自家処理が容易にな ることなどがある。

このような方式については数多くの報告がある が、ハロゲン化銀に対して破感作用やカブリ、ス

- 3 -

合型発色現像主楽前駆体および非拡散性カプラーを内蔵した感光材料のアクチベーター処理における発色性を大巾に向上させるような画像形成処理方法を提供することにある。

本発明の第2の目的は、ウレタン結合型発色現像主薬前駆体および非拡散性カブラーを内蔵した 感光材料を連続的にアクチベーター処理できるよ うな画像形成処理方法を提供することである。

本発明の目的は、芳智族第一級アミン発色現像主薬の一級アミノ基をウレタン基に変換したウレタン結合型発色現像主薬前駆体および非拡散性カブラーを内震した感光材料を像模器光した後、アルカリアクチベーターを作用させ、該前駆体もしくはその分解物が、実質的に該感光材料から流出する前に発色現像反応を完了させる胸像形成処理方法によつて達成された。

本発明に用いられるウレタン結合型発色現像主 薬剤躯体とは下記一般式で示されるものである。

テインの発生作用が極めて少なく好きしいものとして特開昭 5 3 - 1 3 5.6 2 8 号、同 5 4 - 7 9.0 3 5 号に、芳香族第一級アミン発色現像主薬の一級アミノ港をウレタン基に変換した発色現像主薬前駆体について述べられている。しかしながら、このウレタン結合型発色現像主薬前駆体をカブラーとともに感光材料中に内蔵して、アルカリアクチベーター俗で処理しても、その発色健康は充分でなく、改良の余地がある。

一方、米国特許第 4.0 6 0.4 1 8 号には、酸ウレタン結合型発色現像主薬前駆体を拡散転写型感光材料の受像層中に内蔵し、アルカリ液との接触によって放出された発色現像主薬と拡散性カプラーによって画像を転写形成させる方法について述べられている。

しかしながら、このような転写型の場合は、展光層と受像層との密着性に多大な在意を要し、大量の感光材料を連続的に処理する場合には、まつたく不向きである。

したかつて本発明の第1の目的は、ウレタン結

- 4 -

式中 A はヒドロキン基、あるいは R₂ N - 基を示す。 R₃ , R₆ はそれぞれ炭素原子数 1 ~ 4 の T ルキル港(例えばメチル基、エチル港、プチル港、
β - ヒドロキシエチル港、β - メトキシエチル港、
β - メチルスルホン丁ミドエチル海、β - エトキシエチル港など)を示し、 R₁ と R₆ は 互い に 結合して 5 ~ 7 負限の 含 望素飽和 ~ テロ 塚(湖えばモルホリル 基、ピペリジル 基、ピーリジル 基、ピーリジル 基、ピーリジル 基、ピーリジル 基、ピーラジル を とじり テル 成して もよい

R1、R2、R2、R3、R4 はそれぞれ水炭原子、ハロダン原子(例名ば塩素、臭栗など)、炭栗原子数1~2のアルキル基(例名はメチル基、エチル基、ヒドロキシメチル基、カルボキシメチル基、メトキシメチル基など)を示す。

Y は 炭素原子数 1 ~ 6 の T ルキル基 (例えばエテル店、プチル基、β ー シTノエチル基、β ー ヒドロキシエチル 居、β ー フエニルスルホニルエチル番、フタルイミドメチル基など)、アリール基

- 6 -

特開昭 58-95344(3)

(例えばフェニル族、αーナフチル基、スチリル 基、4ーニトロフェニル基、2ーカルボキシフェ ニル港、4ートリフロロメチルフエニル指、2.5 ジニトロフエニル基などを示す。

以下にウレタン型発色現像主薬前駆体の具体例 を示すがこれらに限定されるものではない。

−7 −

$$D P - 12 \qquad C_2 H_5 > N - NHCOOCHCH_2 SO_2 - NO_2$$

$$C_2 H_5 > N - NHCOOCHCH_2 SO_2 - NO_2$$

$$\begin{array}{c|c} \text{CH}_3 & \text{CC}_2 \text{H}_5 \\ \text{CH}_3 & \text{SO}_2 \text{ NHC}_2 \text{H}_4 \end{array} > \text{N} & \text{NHCODC}_7 \text{H}_4 \text{ S} \oplus \\ \hline \\ \text{CC}_2 \text{H}_5 \\ \text{CC}_2 \text{H}_5 \end{array}$$

$$DP-7 \qquad \begin{array}{c} C_2H_3 \\ CH_3 OC_2H_4 \end{array} > N - \begin{array}{c} CH_3 \\ -NHCOOC_2H_4 SO_2 - \end{array}$$

$$DP = 9 \xrightarrow{C_2 H_4} N \xrightarrow{CH_3} NHCOOCHCH_2 SO_2 - CP_3$$

$$C_2 H_3 \longrightarrow COOH$$

- 8 --

DP-20
$$\begin{array}{c} C_{2}H_{8} \\ C_{2}H_{5} \end{array} \sim N \xrightarrow{CH_{3}} NHCOOCHCH_{7}SO_{2} \xrightarrow{SO_{9}H} SO_{9}H$$

D P-21

- 10 -

--293--

- 11 -

アルカリアクチベーターを感光材料に発布あるいは優闘する方法は、 歯常、 液体を塗布あるいは 環間するのに用いられる方法がすべて利用できる。 例えば当業界において公知のディップ型、エアー ナイフ型、イクストルージョン型、カーテン型、

DP-27
$$C_1 H_5$$
 N $N + C \cap O C_2 H_4 \otimes O_2$

 $\begin{array}{c} \text{D P-28} \\ & \xrightarrow{\text{C}_2\text{H}_3} \text{N-} & \xrightarrow{\text{C}_{\text{H}_3}} \text{NH conc}_2\text{H}_4\text{ SQ}_2 & \xrightarrow{\text{OH}} & \text{OH} \end{array}$

DP-29

$$\begin{array}{c|c} C_1 H_3 & H_3 C \\ \hline C_1 H_3 & N \end{array} \\ \begin{array}{c|c} C_1 H_3 & C_2 H_4 \\ \hline \end{array}$$

本発明に適用される発色現像処理方法について 詳しく述べるならば、感光材料にアルカリアクチ ベーターを簡布あるいは機調させて、液少必要量 の水とアルカリで発色現像を行なうものであり、

- 12 **-**

ワイヤーパー型、ウェブ型、スプレー型などがあり、発色現像に必要な少なくとも水とアルカリが感光性層に供給されれば、その方法は特に問わない。また強布あるいは優闘面は、水アルカリ非透過性支持体を有する感光材料の場合は、いずれの面でも、あるいは両面に施されてもよい。

アルカリアクチベーターが歯布される前の、あるいは歯布された 感光材料が加温される方法は 特に関わないが、 感光材料に熱板、 熱ローラー、 熱ドラム等を接触させて加温する方法、 スチームにより加温する方法、 避行液により分子連動を活発化することにより加温する方法をど、 熱対低、熱低導、 熱朝り、 分子連動加温等あらゆる方法が利用できる。

発色現像の開始から終了までの間の少なくとも 一時間が加温される温度については、ウレタン結 合型発色現像主薬前駆体のアルカリ加水分解、お

特別昭58-95344(5)

-- 15 -

では見られない効果である。

アルカリアクチベータ・とは、基本的にはアル カリ水路被である。アルカリアクチベーターのア ルカリ剤としては水酸化ナトリウム、水酸化カリ ウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウムなどが適当 である6 アルカリアクチベーターは緩衝作用を有 することが好ましいの 緩衝剤としてはリン酸塩、 ボウ酸塩、炭酸塩、ケイ酸塩などの無機塩類の他 に、グリシン、概頼(単糖類、多糖類)などが有 用である。また発色現像反応の効率を高めるため 化、当来界でよく知られているクロス酸化剤をア ルカリアクチベーター中に添加することもできる。 クロス酸化剤としてはアミノフェノール類、フェ ニレンジアミン類、3-ピラゾリドン類、アジン 類、ビビリジリウム類などが適当である。その他 必要は応じてベンジルアルコール、ジメチルホル ムアミドなどの発色均像促進剤、奥化カリウム、 2 - メルカプトペンソチアゾール、 5 - メチルベ ンプトリアゾールのような、無機あるいは有機カ プリ防止剤、あるいはアルカリアクチペーター化

米国特許第 3.3 4 7.6 7 5 号,将開昭 5 2 - 9 8.5 2 6 号,问 5 6 - 3 8.0 4 2 号,问 5 6 - 7 0.550号等亿额 似したものであり、当業界において広く知られて いるものではあるが、本発明者等は、ウレタン型 発色現像主要前駆体および非拡散性カプラーを内 載した感光材料をアルカリアクチベーターで処理 して色素画像を得る画像形成処理方法に適用した 場合、極めてすぐれた胸像形成が起ることを見い 出したものであり、通常考えられ得るアルカリア クチベーター浴処鎖においては選成しえなかつた ものである。アルカリアクチベーター浴処理にお いては不満足な画像しか得られず、本発明の方法 によつてのみ良好な簡像が得られるととの理由は、 ウレタン製発色現像主薬前駅体もしくはそのアル カリ加水分解反応物の流出が一因と考えられる。 本発明の方法の場合は、アルカリ加水分解反応が 有効に進行して高濃度の発色現像主葉が生成され、 かつ有効に発色現像反応が起るために獲めて高渡 **趙の色紫画像が得られるというものであり、ウレ** タン結合型以外の共有結合型発色現像主張前駆体

- 16 -

適度のイオン領度や塩酸度を付与するための無機 協輔、例をは衝機ナトリウム、塩化デカリウムな どを能加することもできるし、酸化剤や母光剤に よつてアルカリアクチベーターの酸化頭光電位を 調整することもできる。またアルカリアクチベー ターの同は適常10~14、好ましくは11~13.5 で ある。

一方、アルカリアクチベーターに増結剤を低加して、精稠確として用いることが本発明にからではより好きしい。増結剤は、アルカリアクチベーターに増性に影響を与えないものであればよく、例のは、ヒドロキシエチルセルロース、カルボギリンとは、ヒドロキンエチルセルロース、カルボリンとのは、ボリンとマレイン酸のコボリマー、酸のは調でクチベーターを均一に塗布するために、

- 17 -

特開昭58-95344(6)

粘度は5,000 CP8以下であることが好ましい。

Tルカリアクチベーターによる発色現像処理のかとけ、補常の軽光材料の処理と同様の方法、現像のハロケン化鍛、現像銀を除去するため当業界において公知の定意処理、、練自定智処理が行われる。その他必要に応じて、処理工程の任意の部分に、前他処理、中和処理、停止処理、安定化処理、水洗処理を設けてもよい。特にTルカリアクチベーターを結構液として用いる場合には、発色現像処理を試構物を全体表であって、クイズ機構、ウォンとオフ機構などを設けることが望ましい。

本発明において、ウレタン結合型発色規像主義 前 等 体の 弥加 世 は、 基本的に は 感光材料の 同一 面 積 に 存在する ハログン 化銀 を すべて 現像 し う る 前 が 必要で あ り、 か つ 同一 面 積 に 存在 する 非 拡 散 性 カブラーの すべて を 発色させる 量 が 必要 で ある & ただ し、 クロス 便 化 剤 を 用 い る 場 合 は、 該 前 躬 体 の 添 加 種 を 核 ら す こ と が 可 能 で あ る 。 一 方、 前 駅 你 の 添 加 種 が 多 す ぎ る と、 感 光 材料 の 皮 膜 物 性 に

- 19 -

散する方法、などがあるo

本発明に用いられる感光材料の支持体は、適常のハロゲン化銀写真感光材料の支持体として用いられるものがすべて適用できる。例えば、セルロースアセテートフイルム、ボリエチレンテレフタレートフイルム、ボリスチレンフイルム、ボリカーボネートフイルム、またこれらの積増物、肌、バライタ紙、ローオレフインボリマーで皮優された紙、合成紙、ガラスなどがある。

悪影響を与え、例えば皮膜の軟化、硬膜関害、ざら つき、べとつき等を生じたり、結合剤を多く必要として好 ましくたいα したがつて、ハロゲン化銀1モル当 り0.1モル~2モル、好ましくは0.25モル~1モ ルである。前駆体の旅加場所は、ハロゲン化銀を 合む感光性層でも、あるいはハロゲン化鍵を含ま ない中間層、保護層、下引層などでもかまわない。 さた本発明においては、ウレタン結合型発色現像 主感前躯体を展光材料中に含有させる方法は特に 捌わないが、通常の感光材料にないて知られてい る方法がすべて利用できる。すなわち、米国特許 第2.322.027 号に示されるように高沸点器削に 溶解して醍醐をオイルドロップとして分散させる 万法、米国特許第2.186.849号に示されるよう に、耐拡散性基と水稻性基をもたせて、溶解分散 する万法、米国特許第 2.3 9 7.8 6 4 号に示される ように、高分子化合物の一成分として組み込む方 法、特制昭51-59942. 阿51-59943号公報 化示されるように、 ラテツクスポリマーに 孔堆す る方法、コロイドミル等によつて機械的に粉砕分

- 20 -

本発明に用いられるハログン化観乳剤は適常の方法を用いて化学増盛をすることができる。すなわら金錯塩を用いる金増感法、還元性物質を用いる環元増感法、機イオンと反応し得る値黄を含む化合物や、いわゆる活性ゼラチンを用いる硫黄増成法、また周期表第曜族に属する貴金属の塩を用いる増感法などを用いることができる。

本発明に用いられるハロゲン化観乳剤は、分光 増展を行うととができる。その方法としては、モ ノメチンシアニン、ペンタメチンシアニン、メロ シアニン、カルボシアニン等のシアニン系色素類 を単独、もしくは組み合せて、またはそれらとス チリル染料もしくはアミノスチルペン化合物等と の組み合わせによつて行うことができる。

本発明に利用できるハロゲン化銀乳剤には公知の安定剤、カブリ防止剤、界面活性剤、消泡剤、 者電防止剤、硬膜剤、砂物性改良剤、増白剤、汚 免防止剤、紫外酸吸収剤、イラジェーション防止 剤等の窓加剤を含有させることができる。これら の各種磁炉剤についてはリサーチ、テイスクロー

- 21 -

化合物、オキシインドール化合物、ホモフタルイミド化合物などがある。 また本奈明に用いられる非拡散性カブラーけ

また本発明に用いられる非拡散性カプラーは、 特開昭 5 5 - 8 5 5 4 9 号に示されるようなポリマー カプラーであつてもよいし、米国特許第 2. 1 8 6. 8 4 9号に示されるような可称性基を有しているも のであつてもよい。

特開昭58-95344(フ)

なお、以上の非拡散性カブラーの活性点の水素原子の一つが、他の離脱基、例えば、ハロゲン、アルコキシ、アリールオキシ、ヘテロイルオキシ、スルホニルオキシ、アシルオキン、アンル、ヘテロイル、チオシアノ、アルキルチオ、アリールチオ、スルホンアミド、ホスホニルオキシ、アリールアグ等で関模された、いわゆる活性点関模型カブラーであつてもよい。

また本発明に用いられる感光材料において、結 台削または保護コロイドとしては、ゼラチンを用いるのが有利であるが、それ以外の親水性コロイド例えば、ゼラチン誘導体、ゼラチンと他の高分イとのグラフトボリマー、ヒドロキシエチルセル

- 24 -

ロース、カルボキシメチルセルロース、セルロース、放便エステル類等のようなセルロース誘導体、ボリビニルアルコール、ボリビニルアルコール部分アセタール、ボリーNービニルピロリドン、ボリアクリル酸、ボリノタクリル酸ボリアクリルで、ボリメタクリル酸がリアクリルでは、サーカるいは共重合体の如き多種の合え、あないはセラチンと准合して用いることができる。

ジャー (Research Disclosure)第176巻

16.17.643(1978年)に記されているものがす

べて利用できる。なお、前述のクロス酸化剤は該

成光材料中に添加した場合でも有効に作用し、本

発明の目的の遊成に寄与するものである。本発明

に用いられる非拡散性カブラーはイエローカプラ

- としては、ペンゾイルアセトアニリド化合物、

ピバロイルアセトアニリド化合物、カルバモイル

アセトアミド化合物など、マゼンタカプラーとし

ては、5~ピラゾロン化合物、ピラゾロトリアゾ

- ル化合物、ピラゾリノペンツイミダゾール化合

チアゾリン化合物など、シアンカブラーとしては、

フエノール化合物、ジアシルアミノフェノール化

合物ナフトール化合物などがある。これらの他に

も、環内に少なくとも一つのカルボニル基を有す

る瓊状哲性メチレン化合物、例えば、インダノン

化合物、インダンジオン化合物、チォナフテノン

化合物、クマラノン化合物、チオインドキシル化

合物、インオキサゾロン化合物、ビリミダゾロン

- 23 -

インダゾロン化合物、シアノアセチル化合物、

以下に本発明の実施例を示すが本発明はこれに 限定されるものではない

宴施例-1

ポリエチレンラミネートされた紙支持体上に以 下の成分を強設して、試料1,2を作成した。

(ゼラチン保護層)

(試料2)

試科1より発色現像主張前駆体(※2)を除去 したものである。

発色現像主薬前躯体(*2)

(なお飲料1,2ともこの他に少量の界面后) 性剤、増粘剤を含んでいる。

- 26 -

- 25 -

試料 1.2 に対して、 脈光 11 により、 ステンプウエンジャイして 0.5 秒、 500 c. M. s・の解光を 与えたり、 おわしについては以下の①~②の処理

アメ・トマ・・・・ ター(A) 谷処理

▲ 🎍 財 50℃ 2分…①

70°C 1分···②

アルヘ · 八日品25 Cで15 秒後街

ご 闘後 スチームバスで加熱

- * - * 公报

5 0 ℃ 2分~~③

• 70℃ 1分…④

70℃30秒~⑤

ブルカリア · ・ ロ4風25 () 食布15秒後

ェノトプレート で 加 熱

イフト/ト ナ島 # 70°C 1分…⑥

70℃30秒…⑦

ただして かり イラナニーター(A) 、(B) の組成は 以下のとおりでもも o

アルカリアフサ·: ター(A)

- 27 -

エチレンジアミン内酢酸鉄

プンチェウム 61 8

エチレンジアミン四郎般二

アンモニウム 5 月

チオ硫酸アンモニウム 13.30

無水亜硫酸ナトリウム 2.79

アンモニア水、水を加えて pH 7.0 , 1 e とするo

一方、試料 2 についてけ、アルカリアクチベーター(A)に 4 ー (N - エチルー N - β - メチルスルホンアミドエチルアミノ) - 2 - メチルアニリン 3/2 硫酸塩を 5 g/l 加えた発色現像液にて処理を行ない(B) 、 炭いて試料 1 と同様に停止俗、 源白定な俗、 水洗処理を行なつた。

以上の処理によつて供られた各試料の糖小機度 と最大機度を下表に示す。

以下东自

- 29 -

時間昭58-95344(8)

無水リン酸ニナトリウム 71.9

奥化カリウム 2.0 8

無水硫酸ナトリウム 30 9

水酸化ナトリウム、水を加えて

pH 12.0,1 0 とするo

アルカリアクチベーター(B)

アルカリアクチベーター(A)に、カルボキシ メチルセルロース(20 g/l)を加えたo

pH 12.0, 粘度 3,900 CPS

すた名アルカリアクチベーター処理の後は、ひ きつづき以下の処理を行つた。

停止浴処理 25°C 30秒

费白定着俗処理 30℃ 2分

水 洗 25~30℃ 4分

ただし、停止被 . 際白定滑液の組成は以下のと おりである。

停止 液

水 酢 酸 10 CC

水を加えて10とする。

像白定着液

- 28 -

処理番号	試料	処理方法	城小摄废	最大濃度
ന	1	対無	0.08	0.83
(2)		,	0.09	0.67
(3)	1	本発明	0.08	1, 7 9
(4)	1	,	0.10	1.87
⑤	1	,	0.08	1.85
ര	,	,	0.09	1.88
(7)	1	,	0.08	1.86
8	2	RM kx	0.08	1.89

表から明らかなように、本発明の函線形成処理 方法は、カブラーを内蔵しない感光材料と同等の た分な版大機能を得ることができ、ウレタン製発 色現像主薬前駆体および非拡散性カブラーを内蔵 した感光材料をアルカリアクチベーターで処理し て色素面像を得るような面像形成処理システムを 可能ならしめるものである。

埃施例-2

酸化チタンを含有するポリエチレンによつて酶 面ラミネートされた概支持体上に、支持体側から

- 30 -

待開昭58-95344(9)

節に、下記イエローカプラー(a)を含む背感性塩臭化銀乳剤層、ゼラチン第1中間層、マゼンタカプラー(n)を含む緑感性塩臭化銀乳剤層、下配紫外線吸収剤(c)を含むゼラチン第2中間層、シアンカプー(a)を含む赤感性塩臭化銀乳剤層、ゼラチン保護層の計6層を設け、ゼラチン第1中間層、ゼラチンは2中間層にはさらに、ウレタン結合型発色現後主張前駆体(a)を添加した。

- 31 -

オセインゼラチン 1. 8 (ゼラチン第1中間層) 発色現像主張前駁体(e) 1. 2 オセインゼラチン 1. 6 (緑 感性乳剤屬) マゼンタカブラー(b) 0. 4 緑感性塩臭化銀 0. 4 オセインゼラチン 1. 8 (ゼラチン第2中間痛) 発色現像主裝前駅体(e) 1. 0 紫外線吸収剤(c) 0. 2 オセインゼラチン 1. 8 (赤感性乳剂層) シアンカプラー(d) 0. 6 赤脓性塩臭化钡 0. 3 オセインゼラチン 1. 4 (ゼラチン保護層) オセインゼラチン 1. 0

との試科を、 巾 82 mm 、 長さ 80 m に敷断して発 取り、 サクラカラープリンター 7N- 目によつて崩

- 33 -

なお、各層中に含まれるおもな能圧制の重数量 は以下のとおりである。

像解光した後、ノーリッ社製自動場像機 RPV-409 によつて規値処理を行なつた。処理の内容は以下 のとむりである。

	<加 理 工	程 >	<福度>	<時間>
1.	アクチベータ	7 - 処理	2 0 °C	5 秒
	(実施例-10 アクチベータ) アルカリ		
	゙ アクチベータ	· — (A) 游·		
2.	加纳加	哩	60°O	30秒
	(回転式勢下)	ラムに接触)		
3.	伊比例	理 ·	200	30秒
	(吳璇例— 1	の停止権)		
4.	漢白定籍與	理	300	90秒
	(実施例-1	の似白宝岩液)		
5.	水	t抗,	2 0 °C	2分
6.	Œ	媣	7 0 °C	1 分
	以上のような選	は解処塊によって	得られた	海崩扰
44	生 は アカブリ も	John Comment of	£ 7 ÷ -	

代理人 杂原粪类

- 34 -

-299-

特開昭58-95344(10)

発色現像主薬前駆体を内

蔵しない

手 続 補 正 書

昭和57年11月29日

特群岸長官 若 杉 和 夫 殿



1. 事件の表示

昭和56年特許順第 183461 号

2. 発明の名称

画像形成処理方法

3. 補正をする者

事件との関係 特許山蝦人

作 所 東京都新宿区西新宿1丁目26番2号

(127) 小西六写真工業株式会社

代表取締役 川 本 信 彦

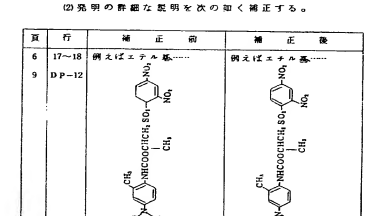
T 191

居 班 東京都は野市さくら町1番地

小西六写真正案株式会社内



5. 補正命令の日付



(1) 特許請求の範囲を別紙の如く補正する。

明細書の「特許請求の範囲」の欄及び「発明

6. 補正の対象

7. 補正の内容

の詳細な説明」の側

特許請求の範囲

(1) 芳香族第一級アミン発色現像主薬の一級ア ミノ基をウレタン基化変換したウレタン結合型発 色現像主薬前駆体および非拡散性カプラーを内蔵 したハロゲン化銀カラー写真感光材料を像様観光 した後、アルカリアクチベーターを作用させ、改 前駆体もしくはその分解物が、実質的に該感光材 料から流出する前に発色現像反応を完了させるこ とを特徴とする固律形成処理方法。

(2) 前記、ウレタン結合型発色現像主薬前駆体 が下記一般式で示される特許耐水範囲第一項配数 の関係形成処理方法。

一般式

〔式中、Aはヒドロキシ蓋あるいは $rac{R_0}{R_0}\!\!>\!\!N$ - 基

キル墓を示し、Rgと凡は互いに結合して5~7員 頭の含窒素飽和ヘテロ頭を形成してもよい)を示 し、R₁, R₂, R₃ およびR_iはそれぞれ水素原子、ハ ロゲン原子、炭素原子数1~2のアルキル基を示 し、Yは炭素原子数1~6のブルキル基、アリー ル基を示す。〕

- 1 -

25

30

下から9

手 続 補 正 醬

из на 58 🛍 и 1 О п

特許庁長官 若杉和夫 殿

1. 事件の表示

昭和 56 年特許顯第 183461 号

2. 発明の名称

画像形成処理方法

3 確正をする者

事件との関係 特許出願人

住 所 東京都新宿区西新宿1丁目26番2号

名 称 (127) 小西六写真王業株式会社

代表取締役 川 本 信 彦

4. 代 彤 人

T 191

東京都日野市さくら町1番地 F6 197

小西六写真正案排式会社内

杂 原 義 美食 迁 名



5. 補正命令の自付

Á

特許請求の範囲

- (1) 芳香族第一級アミン発色現像主薬の一級アミ ノ基をウレタン基に変換したウレタン結合型発色 現像主薬前駆体および非拡散性カブラーを内蔵し たハロダン化銀カラー写真限光材料を像機露光し た後、アルカリアクチベーターを作用させ、舷前 駆体もしくはその分解物が、 実質的に該感光材料 から硫出する前に発色現像反応を完了させること を特徴とする函像形成処理方法。
- (2) 前記、クレタン結合型発色現像主薬前駆体が 下記一般式で示される存許請求範囲第一項記載の 画像形成処理方法。

一股式

〔式中、A はヒドロキシ基あるいは $\stackrel{R_{\bullet}}{\sim}$ N-基 (但し Ra, Ra はそれぞれ炭素原子数1~4のアル

6. 補正の対象

明細書の「特許請求の範囲」の側及び「発明」 の詳細な説明」の欄

- (1) 特許請求の範囲を別紙の如く補正する。
- (2) 発明の詳細な説明を次の如く補正する。

頁	行	補 正 前	補正後	
6	17~18	例えばエテル基、	例えばエチル基、	
9	DP-12	o o	NO.	
		Z	Ž	
		Ç J g	Şļģ	
			ı ı	
		CH,	CH.	
		CB,	R, NHCOOCHCR,SO, CR,	
		BCO B	HCO	
		CR.	CH	
		ي خري	وخو ا	
		# # # U	# 5 # 5	
25	20	ピスピニルスルホンルメ タン	ビスピニルスルホニルエ タン	
30	下から 9	カブラーを内蔵しない	発色現像主薬前駆体を内 献しない	

- 2 -

キル基を示し、RoとRoは互いに結合して5~7員 環の含質素飽和ヘテロ環を形成してもよい)を示 し、Ri.Rz,RaおよびRiはそれぞれ水米原子、ハロ ゲン原子、炭素原子数1~2のアルキル番を示し、 Yは疑素原子数1~6のアルキル基、アリール基 を示す。う

THIS PAGE BLANK (USPTO)